#### Modèles de système osseux

La présente invention se rapporte à des modèles de système osseux.

Elle vise plus particulièrement des modèles de système osseux in vitro comportant une matrice résorbable, des ostéoclastes et des ostéoblastes, une méthode de sélection des matrices utilisables pour les modèles selon l'invention ainsi que des modèles de système osseux mimant une pathologie particulière.

10

15

L'os est constitué de cellules et d'une matrice extracellulaire qui est minéralisée. La population cellulaire est composée de deux types cellulaires : les ostéoclastes qui dégradent la matrice osseuse et les ostéoblastes qui la reconstruisent. Jusqu'à présent, la majorité des travaux de recherche effectuée sur le sujet s'est orientée sur l'étude spécifique des ostéoclastes, en tant que cellules osseuses responsables de la dégradation de la matrice osseuse, sur l'étude des ostéoblastes ou, sur le choix de matrices. artificielles capables de mimer la matrice osseuse humaine. En 20 particulier, l'article par Shibutani et al (J Biomed Mater Res, Use of glass slides coated with apatite-collagen complexes measurement of osteoclastic resorption activity, 31:43-49, décrit un exemple de matrice minéralisée à base de collagène.

Plus récemment, un article par Sun et al (J Biomed Mater Res, The influence of hydroxyapatite particles on osteoclast cell activities, 45(4):311-21, 1999) étudie l'influence de la taille des particules de poudre d'hydroxyapatite sur l'activité des ostéoclastes. Une coculture de cellules ostéoblastiques et ostéoclastiques y est en 30 particulier décrite.

Les travaux des inventeurs les ont amené à mettre au point un modèle de système osseux comportant une matrice minéralisée et ostéoclastes, caractérisé en ce que des ostéoblastes sont déposés 35 sur la matrice de manière à former un tapis à confluence et/ou des nodules, les ostéoclastes étant déposés sur ledit tapis et/ou lesdits nodules.

La disposition des deux types cellulaires est particulièrement importante pour reconstituer ce système osseux servant de modèle. En effet, les cellules osseuses humaines ne sont activées que dans un certain environnement. Les inventeurs ont réussi à reconstituer cet environnement en réalisant un tapis d'ostéoblastes à confluence ou des nodules d'ostéoblastes, et à poser sur ce tapis ou ces nodules, des ostéoclastes. De manière inattendue, les inventeurs ont constaté que les ostéoclastes, cellules 10 fois plus grandes environ que les ostéoblastes, étaient capables de se frayer un chemin à travers la population jointive d'ostéoblastes (sous forme de tapis à confluence ou de nodules) afin d'aller exercer leur activité de résorption directement sur la matrice osseuse. Les ostéoclastes se trouvent alors localisés sous la population d'ostéoblastes, et ce, au bout de la 2º heure environ, qui suit le dépôt des ostéoclastes.

10

15

20

Afin de vérifier que la migration des ostéoclastes à travers la couche ostéoblastique est bien un mécanisme spécifique du tissu osseux, les inventeurs ont repris l'expérience à l'identique sur une lamelle de dentine (support le plus proche de l'os). Or, sur ce support, la migration à travers la couche ostéoblastique a également été observée.

Une telle constatation permet donc de valider le modèle comme 25 adéquat pour mimer le système osseux, et plus particulièrement, le système osseux murin ou humain. D'autres observations, décrites dans les exemples de la présente demande, confirment cette validation.

Avantageusement, le modèle de système osseux selon l'invention 30 comporte une matrice composée de collagène et de phosphate de calcium et/ou des dérivés de phosphate de calcium. De préférence, le dérivé de phosphate de calcium est de l'hydroxyapatite.

De préférence, le rapport entre les ostéoclastes et les ostéoblastes est d'environ 1/10 à 1/25. Ce rapport est variable car dépendant du phénomène que l'on souhaite observer. En effet, si un trop grand nombre d'ostéoclastes est ajouté, il se produira une dégradation

trop importante et trop rapide de la matrice, gênant ainsi une éventuelle quantification du matériel résorbé (mesure de la surface qui n'est plus minéralisée).

- 5 Le modèle selon l'invention fournit les moyens de tester l'efficacité de drogues connues ou nouvelles dans la perspective de la mise en évidence de nouveaux traitements thérapeutiques dans un contexte osseux normal ou pathologique.
- 10 Par « drogues », on entend des molécules biologiquement actives.

15

20

25

Plus particulièrement, l'invention permet de tester le potentiel de toutes drogues déjà connues (ex : biphosphonate, PTH, vitamine D...) ou nouvelles sur la formation osseuse (ostéoblastes) et /ou sur l'invasion et /ou sur la migration et /ou sur la résorption osseuse (ostéoclastes) générant ainsi un test rapide in vitro d'évaluation du potentiel thérapeutique de toutes molécules pouvant agir sur le métabolisme osseux, mais aussi des effets néfastes (effet secondaires) de toutes drogues utilisées pour d'autres pathologies ne touchant pas l'os (ex : diabètes, maladies cardiaques...).

Dans la demande, le terme « migration » employé seul signifie le mouvement des ostéoclastes durant la résorption. De même, le terme « invasion » employé seul renvoie à la colonisation du support à résorber. En revanche, lorsque ces termes sont utilisés pour faire référence à la traversée de la couche ostéoblastique, ils sont suivis d'une expression le précisant.

Selon mode de réalisation, les ostéoblastes un ostéoclastes déposés peuvent être génétiquement modifiés. Le dépôt 30 de cellules génétiquement modifiées permet l'étude du comportement de ces cellules et de l'évolution du système osseux, particulièrement en vue d'une thérapie génique. L'utilisation de ces cellules génétiquement modifiées est particulièrement adéquate sur les modèles de systèmes osseux présentant une pathologie, tels que 35 décrits par la suite.

WO 2004/111643 PCT/FR2004/001470

La présente invention vise également une méthode de sélection de matrices permettant de reconstituer un modèle de système osseux, caractérisée en ce que l'on soumet une matrice minéralisée au procédé suivant :

- dépôt d'un tapis et/ou des nodules d'ostéoblastes à confluence sur la matrice,
- dépôt d'ostéoclastes isolés sur le tapis et/ou les nodules,
- observation de l'invasion des ostéoclastes à travers le tapis et/ou les nodules d'ostéoblastes,
- observation de la résorption de la matrice minéralisée,
- sélection des matrices sur lesquelles les ostéoclastes sont localisés entre la matrice et le tapis et/ou les nodules d'ostéoblastes et sur lesquelles une résorption est observée;

ainsi que les matrices artificielles sélectionnées à l'aide de ladite méthode.

En effet, le comportement des cellules sur la matrice permet de déterminer si l'environnement choisi pour mimer le système osseux est adéquat. Par l'observation du comportement cellulaire, on peut donc déterminer si la matrice choisie est un bon modèle de matrice osseuse.

25 Avantageusement, le matériau de la matrice à tester pourra être choisi parmi l'ensemble des biomatériaux, c'est-à-dire des matériaux compatibles avec le tissu vivant. Une modification de la matrice (ajout de différents composés protéiques ou autres) peut amener au développement de nouveaux biomatériaux.

30

35

5

10

15

Comme nous l'avons évoqué plus haut, l'invention propose également des modèles de système osseux mimant des pathologies osseuses. Ces modèles sont réalisés de préférence à partir de cellules (ostéoblastes et/ou ostéoclastes) extraites de tissus provenant de toutes pathologies osseuses.

En particulier, l'invention propose un modèle de système osseux cancéreux, atteint d'ostéoporose, d'ostéomalacie et/ou d'arthrite rhumatoïde.

- 5 Par « modèle de système osseux cancéreux », on entend les modèles de système osseux correspondant aux pathologies suivantes :
  - un malade atteint d'une tumeur primaire cancéreuse,
  - un malade atteint d'une tumeur primaire cancéreuse (sein, prostate, ...) avec métastases,
- un malade atteint d'un cancer des os.

Ces modèles mimant des pathologies utilisent le modèle de système osseux décrit plus haut, mais portant un certain nombre de modifications.

15

20

Par exemple, pour le modèle de système osseux cancéreux, les modifications sont les suivantes :

- les ostéoblastes et/ou les ostéoclastes sont issus d'animaux normaux, ovariectomisés et/ou orchiectomisés, etc..., et,
- on dépose de plus des cellules issues de lignées cellulaires de cancer.

Pour étudier un cancer des os, les cellules déposées seront par exemple issues d'une lignée cellulaire de cancer des os. Dans les autres cas, on déposera des cellules issues d'une lignée cellulaire de tumeur primaire à potentiel métastatique (sein, prostate, ...) ou non.

30 Ce modèle permet d'observer les phénomènes de colonisation du tissu osseux par les cellules tumorales et de visualiser la phase de métastase. En effet, comme le montre l'invasion des ostéoclastes à travers la couche ostéoblastique, les cellules placées dans un environnement mimétique du système osseux, ont la capacité de se déplacer dans cet environnement.

Ce modèle est plus particulièrement adapté pour réaliser un test d'agressivité des cellules tumorales (voir exemple 4). L'existence de nombreux cancers primaires (sein , prostate ....) capables de métastaser dans l'os est maintenant un fait établi en cancérologie.

5 Or, ce cancer de l'os qui en découle s'avère dans la majorité des cas, incurable. L'invention permet de tester in vitro l'agressivité (invasion, migration, prolifération) de cellules tumorales (par exemple, issues de tumeurs mammaires ou de la prostate) provenant de biopsies de patients. Ces cellules tumorales sont déposées sur le modèle de système osseux selon l'invention et permettent ainsi d'estimer le potentiel agressif des cellules de la tumeur primaire au niveau de leur capacité d'invasion, de migration et/ou de prolifération ainsi que d'établir un pronostic sur le développement d'un cancer secondaire osseux.

15

Plus précisément, l'invention propose un test rapide in vitro d'évaluation du potentiel thérapeutique (chimiothérapie et/ou radiothérapie) de toutes molécules pouvant être utilisées en cancérologie afin de réduire l'apparition et/ou de contribuer au traitement anti-cancéreux d'un cancer de l'os.

Le modèle de système osseux atteint d'ostéoporose comporte les modifications suivantes :

- les ostéoblastes et/ou les ostéoclastes sont issus d'animaux normaux, ovariectomisés et/ou orchiectomisés, l'ostéoporose étant alors induite chimiquement in situ et/ou d'animaux knock-out, transgéniques pour toutes molécules dont la modulation de l'expression induit une

baisse de la masse osseuse,

30

35

tandis que le modèle de système osseux atteint d'ostéomalacie est modifié comme suit :

- les ostéoblastes et/ou les ostéoclastes sont issus d'animaux normaux, l'ostéomalacie étant alors induite chimiquement in situ et/ou knock-out pour le récepteur à la vitamine D ou pour toutes autres molécules capable d'induire une ostéomalacie. WO 2004/111643 PCT/FR2004/001470

De nombreuses molécules sont connues pour induire une ostéoporose. On peut citer, à titre d'exemple, la dexaméthasone, l'hydrocortisone, la prednisolone et ses dérivés, la fluocortolone, l'héparine calcique ou sodique.

De même, l'ostéomalacie peut être induite par les molécules suivantes : les sels d'aluminium, le barbital et ses dérivés, le rétinol, le bêtacarotène.

10

15

Enfin, le modèle de système osseux atteint d'arthrite rhumatoïde peut comporter les modifications suivantes :

les ostéoblastes et/ou les ostéoclastes sont issus d'animaux normaux, l'arthrite rhumatoïde étant alors induite chimiquement in situ, et/ou d'animaux knock-out, transgéniques pour toutes molécules capables d'induire une arthrite rhumatoïde ou d'animaux ayant subi des injections de collagène de type II, ou de toutes autres substances susceptibles d'induire une inflammation articulaire minant une arthrite rhumatoïde.

20

25

30

35

Les molécules pouvant induire des arthrites rhumatoïdes sont, à titre d'exemple, certains interférons  $\alpha$ , certains vaccins (BCG, hépatite B, rubéolique...), le cortivazol, certains sels de lithium, l'ampicilline.

La présente demande protège également l'utilisation des différents modèles pour réaliser des criblages de molécules thérapeutiques et des tests d'efficacité. A l'aide des modèles selon l'invention, l'efficacité des différentes molécules actuellement connues et de celles qui seront mises à jour pourra être comparée. A titre d'exemple, le test d'efficacité pour l'ostéoporose pourra mettre en comparaison des molécules connues pour rétablir la masse osseuse comme le biphosphonate, les oestrogènes et toutes les nouvelles molécules mises à jour à l'aide du modèle utilisé pour réaliser un criblage. Le test d'efficacité pour l'ostéomalacie pourra prendre comme molécule de référence la vitamine D, tandis que le test pour

l'arthrite rhumatoïde pourra prendre comme molécules de référence l'aspirine et/ou les anti-inflammatoires non stéroïdien.

De manière avantageuse, les modèles selon l'invention sont particulièrement adaptés pour réaliser des tests de toxicité d'un composé chimique dans lesquels au moins une concentration dudit composé est testée sur un modèle selon l'invention. De tels tests permettent d'évaluer les effets secondaires de médicaments sur la physiologie osseuse (par exemple, les médicaments contre le diabète, les antibiotiques), les effets toxiques des polluants (dioxine, insecticides...), etc... Avantageusement, plusieurs concentrations seront testées afin d'établir une relation entre la concentration du composé et les effets secondaires engendrés dans le modèle de système osseux.

15 °

20

Un modèle de système osseux atteint d'ostéomyélite et/ou d'infection osseuse peut également être construit en ajoutant dans le système modèle selon l'invention différentes souches bactériennes ou virales. A titre d'exemple, on citera les souches suivantes : Enterobacter cloacae, le staphylocoque doré, le streptocoque bêta hémolytique A, Haemophilus influenzae type b, les salmonelles, Pseudomonas, et/ou les pneumocoques...

D'autres caractéristiques et avantages de l'invention apparaîtront 25 dans les exemples qui suivent, avec références aux figures, qui représentent respectivement:

- la figure 1, un schéma du processus de traversée de la couche ostéoblastique par les ostéoclastes et de résorption ostéoclastique,
- les figures 2 et 3, des images obtenues par analyse 3D par microscopie confocale montrant l'agencement des deux types cellulaires, A : ostéoclaste, B : ostéoblaste, C : coupe en Z, et,
- la figure 4, des images obtenues par analyse 3D par microscopie confocale montrant l'agencement des deux types cellulaires selon la coupe en Z, afin de déterminer les effets du PP2 (fig. 4B) en comparaison avec l'essai témoin (fig. 4A).

Exemple 1 : Reconstitution d'une interface osseuse cellularisée pour 5 un test de résorption - Tapis d'ostéoblastes à confluence.

9

#### a. Matrice

La matrice minéralisée est préparée soit sur lamelles de verre (pour microscopie) soit sur plastique traité pour culture cellulaire. Le support est d'abord recouvert pendant 15h d'une solution de collagène I à 0,1mg/mL diluée dans de l'acide acétique 0,1M. L'excès de collagène est éliminé puis le support est recouvert pendant une semaine à 37°C avec une solution de TRIS 200mM, pH(8,5), 0,4g/L de phosphatase alcaline, 0,4g/L de phosvitine et 3g/L de chlorure de diméthyle suborimidate.

Cette étape est suivie de la minéralisation proprement dite. Cette minéralisation est constituée de 2 étapes successives :

- 1- le support est recouvert d'une solution TRIS 200mM, pH(8,5), 0,4g/L de phosphatase alcaline, 0,4g/L de phosvitine pendant 3h, puis,
  - 2- cette solution est remplacée par une solution de TRIS 200mM, pH(8,5) et de  $\beta$ -glycérophosphate 126,06g/L pendant 20h.
- 25 Ces deux étapes sont répétées 10 fois. La trame de collagène I peut être complétée avec d'autres protéines (ostéopontine, vitronectine, BSP, ostéocalcine, collagène de type I conjugué à un agent fluorescent, par exemple, la rhodamine, etc...) ou d'autres substituts (par exemple, des substituts minéraux : fluor, strontium ranélate...).

30

35

10

15

20

#### b. Ostéoblastes

Des cellules de la lignée ostéoblastique murine MC 3T3 sont mises en culture en milieu  $\alpha$ -MEM complété avec 10% en volume de sérum de veau fœtal, de la dexaméthasone  $10^{-8}\text{M}$  et de l'acide ascorbique 0,028mM. Les cellules sont ensuite détachées et ensemencées à confluence sur

le support minéralisé.

WO 2004/111643 PCT/FR2004/001470 **10** .

ostéoblastes peuvent également être issus de ostéoblastiques de rat (Ros) ou humaine (HEPM, hFOB) et préparés selon le même protocole. Alternativement, un protocole de culture primaire d'ostéoblastes est proposé dans l'exemple 2.

5

10

15

#### c. Ostéoclastes

Les ostéoclastes issus de cultures primaires humains ou murins ou de lignées (par exemple, la lignée RAW ou lignée humaine GCT23) sont obtenus après 7 jours de différenciation comme décrit dans Destaing et al (Mol Biol Cell, Podosomes display actin turnover and dynamic self-organization in osteoclasts expressing actin-green fluorescent protein, 14(2):407-16, 2003). Les précurseurs d'ostéoclastes sont cultivés en présence de milieu α-MEM complété avec 10% en volume de sérum de veau fœtal et de deux cytokines recombinantes : M-CSF et RANK-L (20ng/L). Les cellules sont placées à 37°C et 5% de CO2 et le milieu est changé tous les deux jours pendant 7-8 jours. Les ostéoclastes différenciés sont détachés avec une solution d'EDTA à 0,25mM diluée dans du PBS 1X. Les ostéoclastes sont ensemencés à une densité de 10 cellules/mm².

20

#### d. Fixation '

La fixation est réalisée dans du PBS 1X additionné de formaldéhyde 3,7% pendant 10 min.

#### 25 Résultats

La résorption de la matrice minéralisée est observée en microscopie photonique dès la 6<sup>e</sup> ou 7<sup>e</sup> heure suivant le montage du modèle (temps écoulé entre le premier contact ostéoclastes-ostéoblastes et la résorption de la matrice).

30

Une seconde expérience a été menée afin de démontrer que les ostéoclastes sont capables de traverser le tapis dense de cellules ostéoblastiques avant de former des trous de résorption.

35 Par analyse 3D par microscopie confocale, il a été possible de démontrer le pouvoir invasif des ostéoclastes et de quantifier la résorption en mesurant la surface du substrat qui n'est plus minéralisée.

La fixation des cellules est réalisée une heure et quatre heures après le dépôt des ostéoclastes.

La figure 2 comporte trois images montrant la localisation des différentes cellules une heure après le dépôt des ostéoclastes.

10 La figure 2A est une image de l'ostéoclaste. Celui-ci présente une forte polarité, ce qui démontre l'état actif des cellules. En effet, un ostéoclaste déposé sur un support non adéquat présente une faible épaisseur (non polarisé). En revanche, sur un support adéquat, celui s'épaissit afin de former un pôle basal (contact ostéoblastes) et un pôle apical (contact avec le milieu). 15 inventeurs ont constaté que cette polarité était maintenue durant la traversée de la couche ostéoblastique et maintenue résorption. Toutefois, le pôle basal se retrouve au contact de la matrice tandis que le pôle apical est au contact des ostéoblastes.

20

La figure 2B est une image de l'ostéoblaste. On constate la présence de nombreux filaments d'actine. Les fibres de stress d'actine constituent un marqueur présent dans les ostéoblastes MC3T3.

- 25 La figure 2C est une coupe en Z, permettant de visualiser la localisation selon l'axe Z des deux cellules photographiées précédemment. Cette image montre que l'ostéoclaste est situé au dessus du tapis ostéoblastique (ligne claire en continue).
- Ja figure 3 comporte également trois images correspondant aux trois images de la figure 2. La figure 3A est une photographie de l'ostéoclaste. Celui-ci a changé de forme, il s'est aplati. La figure 3B représente le tapis d'ostéoblastes. Celui-ci est à présent localisé au-dessus de l'ostéoclaste, ce dernier étant en contact direct avec la matrice (Figure 3C)et présente l'organisation d'un ostéoclaste en cours de résorption (la « sealing zone », structure caractéristique des cellules résorbantes).

Exemple 2 : Reconstitution d'une interface osseuse cellularisée pour un test de résorption - Nodules d'ostéoblastes.

5

#### a. Matrice

La matrice est préparée comme décrit dans l'exemple 1.

#### b. Ostéoblastes

10 Les ostéoblastes utilisés peuvent être issus de cultures primaires humaines ou murines, ou de lignées comme décrit dans l'exemple 1.

Les cellules ont été isolées par digestion enzymatique (collagénase (Sigma #C-0130)) à partir de calvaria de souris de 2 jours. Les 15 obtenues des quatre dernières étapes de digestion (population II-V) sont ensuite ensemencées dans des flasques T75 Laboratories, McLean, VA) et 100 μg/ml pénicilline G (Sigma Chemical Co., St. Louis, MO), 50 μg/ml gentamycine (Sigma), et 0.3 μg/ml 20 fungizone (Flow Laboratories). Après 24h d'incubation les cellules adhérentes sont rincées au PBS, träitées à la trypsine (0,01%) dans une solution saline de citrate, resuspendues dans le milieu standard décrit précédemment et ensemencées sur des plaques de 12 puits sur la matrice décrite dans l'exemple 1 à 10<sup>4</sup> cellules/puit. Après 24h le milieu est changé et supplémenté en acide 25 d'incubation, ascorbique (50  $\mu$ g/ml) et en sodium  $\beta$ -glycérophosphate (10 mM). Le milieu est ensuite changé tous les deux jours. Toutes les plaques sont incubées à 37°C sous une atmosphère à 95% d'air et 5% de CO2.

30 Une culture primaire d'ostéoblastes humains est également possible.

#### c. Ostéoclastes

Les ostéoclastes sont préparés selon la méthode décrite dans l'exemple 1.

35

#### d. Fixation

La fixation est réalisée comme dans l'exemple 1.

#### e. Résultats

La résorption de la matrice minéralisée est observée en microscopie photonique dès la 7<sup>e</sup> heure suivant le montage du modèle.

Une seconde expérience a été menée afin de démontrer que les ostéoclastes sont capables de traverser les nodules d'ostéoblastes avant de former les trous de résorption.

10

Par analyse 3D par microscopie confocale, il est possible de démontrer le pouvoir invasif des ostéoclastes et de quantifier la résorption en mesurant la surface du substrat qui n'est plus minéralisée.

15

Comme dans l'exemple précédent, nous avons pu observer la traversée des ostéoblastes par les ostéoclastes ainsi que les trous de résorption réalisés par les ostéoclastes.

glucocorticoïdes, hormone thyroïdienne T3....test de l'effet de nouvelles drogues

Exemple 3 : Variantes des types cellulaires déposés

nathologiae account	1 - 1 - 1 - 1 - 1
משמשממס משלמסימיים	description au systeme
osteoporose (dégradation de la matrice osseuse due à l'arrêt de la synthèse d'æstrogènes chez	-ostéoblastes de souris ovariectomisées (femelle) ou orchiectomisées (mâle) + ostéoclastes normany
la Femme, de la testostérone chez l'Homme.)	-ostéoblastes normaux + ostéoclastes de souris
	ovariectomisées (OVX) ou orchiectomisées (ORX)
	-ostéoblastes+ostéoclastes de souris OVX (femelle) ou
	ORX (mâle)/ ostéoclastes+ ostéoblastes normaux.
ostéomalacie (déficience en vitamine D	-ostéoblastes de souris KO VDR (récenteur de la vitamine
engendrant une mauvaise minéralisation de la	D) + ostéoclastes normaux
matrice osseuse)	ostéoblastes normaux + ostéoclastes de souris KO VDR
	-ostéoblastes+ostéoclastes de souris KO VDR (récepteur de
	la vitamine D)/ ostéoclastes+ ostéoblastes normaux.
arthrite rhumatoide (AR) (inflammation causée	
par une augmentation de la résorption osseuse	capable d'induire chez la souris in vivo une AR)
par les ostéoclastes)	
	-ostéoblastes normaux + ostéoclastes de souris (injection
	collagène type II capable d'induire chez la souris in
	vivo une AR)
	-ostéoblastes+ostéoclastes de souris AR/ ostéoclastes +
<b>O</b>	ostéoblastes normaux
connus pour présenter un défaut dans le	
métabolisme osseux (ALP, src, c-fos, OPG,	
Rankl, récepteur des estrogène, aromatase,	
leptine) et qui pourraient être associés à	
des mutations humaines non encore déterminées:	
et tous nouveaux knock out.	
test de l'effet de drogues connues - Oestrogènes	(SERM, tamoxifène, raloxifène) - testostérone Dun
dines (PGE2),	, con
osteoprotegerine (OPG), RANKL, AINS (Anti-inflammatoires non stéroiden ex ibunrofàne)	
dincocorticoides hormone thursidians ma	//arianthrough

, mélatonine. inhibiteur de la cyclo-oxygénase (COX), test de l'effet de drogues connues pour agir cellulaire : agents chimiothérapeutiques, drogues nouvelles test WO 2004/111643 PCT/FR2004/001470

## Exemple 4 : Test d'agressivité de cellules tumorales

5

Une femme sur 4 mourra d'un cancer du sein et un homme sur 3 d'un cancer de la prostate en France (EUCAN, cancer incidence mortality and prevalence un EU 1996).

10

15

20

25

30

35

Ces deux cancers sont généralement des cancers primaires qui lorsqu'ils ne sont pas stoppés à temps métastasent dans l'os, cancers qui s'avèrent alors irrémédiablement létaux. Les modèles de système osseux selon l'invention devraient permettre d'étudier pourquoi ces cellules mammaires ou de la prostate métastasent quasi systématiquement dans l'os.

Le système selon l'invention permet en effet de visualiser in vitro l'invasion (ou le chimiotactisme des produits sécrétés par les cellules de cette interface osseuse cellularisée) de cellules cancéreuses mammaires ou de la prostate dans la matrice osseuse. Des lignées de cellules humaines de cancers du sein agressives (MDA-MB-231) ou non-agressives (MCF-7) ou encore des lignées de cellules humaines de cancers de la prostate (LAPC-4) sont déposées sur le système selon l'invention. Cette expérience simple permet d'observer le comportement de ces cellules comparé à d'autres types de cellules connues pour peu métastaser dans l'os, d'observer les interactions entre les cellules tumorales et les cellules du systèmes osseux ou encore, la formation masses cellulaires prolifératives, de l'éventuelle dégradation de la matrice osseuse.

Une fois la formation de tumeurs in vitro réalisée, une seconde étape consiste à analyser l'efficacité de drogues anti-cancéreuses déjà connues (chimiothérapie...) ou encore à mettre en évidence par criblage de nouvelles molécules actives sur la prolifération cellulaire (diminution de la masse cellulaire ou du nombre de foci).

## Exemple 5 : Criblage de molécules, à des fins thérapeutiques

Un inhibiteur de la tyrosine kinase Src, le PP2, a été testé dans le modèle selon l'invention. Ce produit est connu pour ses propriétés anti-resorptives et semble constituer une molécule thérapeutique potentielle pour le traitement de l'ostéoporose. Pour réaliser l'interface osseuse selon l'invention, des ostéoclastes dérivés de RAW-GFP ont été déposés sur un tapis de cellules ostéoblastiques de type MC3T3. Après une durée de 1 heure à 1 heure 30min, en absence de traitement, les ostéoclastes ont traversés ce tapis cellulaire et se sont étalés sous ce dernier. En revanche, si les ostéoclastes sont traités avec l'inhibiteur de tyrosine kinase Src, PP2, à une concentration de 10 µM, les ostéoclastes ne traversent plus le tapis cellules ostéoblastiques (voir fig. 4).

15

10

Le PP2 est donc capable de bloquer les mécanismes d'invasion des ostéoclastes dans le modèle selon l'invention entraînant ainsi une diminution de la résorption osseuse (incapacité des ostéoclastes à atteindre la matrice minéralisée).

20

Cette expérience permet de démontrer que l'interface osseuse selon l'invention peut donc être utilisée à des fins de criblage de molécules thérapeutiques.

#### Revendications

- Modèle de système osseux comportant une matrice minéralisée
   et des ostéoblastes, caractérisé en ce que les ostéoblastes sont déposés sur la matrice de manière à former un tapis à confluence et/ou des nodules, et les ostéoclastes sont déposés sur ledit tapis et/ou lesdits nodules.
- 10 2. Modèle de système osseux selon la revendication 1, caractérisé en ce qu'il mime le système osseux humain.
- Modèle de système osseux selon la revendication 1 ou 2, caractérisé en ce que la matrice minéralisée est une matrice
   composée de collagène et de phosphate de calcium et/ou des dérivés de phosphate de calcium.
- 4. Modèle de système osseux selon la revendication 1, 2 ou 3, caractérisé en ce que la matrice minéralisée est une matrice 20 composée de collagène et d'hydroxyapatite.
  - 5. Modèle de système osseux selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, caractérisé en ce que le rapport ostéoclastes sur ostéoblastes est d'environ 1/10 à 1/25.
  - 6. Modèle de système osseux selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, caractérisé en ce que les ostéoblastes et/ou des ostéoclastes déposés sont génétiquement modifiés.
- 30 7. Méthode de sélection de matrice permettant de reconstituer un modèle de système osseux, caractérisée en ce que l'on soumet une matrice au procédé suivant :
  - dépôt d'un tapis et/ou des nodules d'ostéoblastes à confluence sur la matrice,
- 35 dépôt d'ostéoclastes isolés sur le tapis et/ou les nodules,

5

10

30

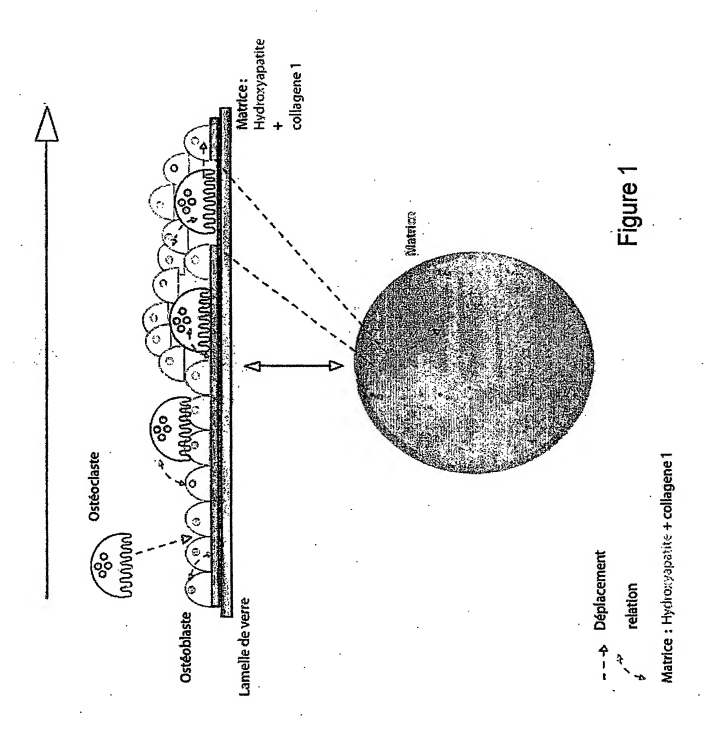
- observation de l'invasion des ostéoclastes à travers le tapis et/ou les nodules d'ostéoblastes,
- sélection des matrices sur lesquelles les ostéoclastes sont localisés entre la matrice et le tapis et/ou les nodules d'ostéoblastes.
- 8. Méthode de sélection selon la revendication 7, caractérisée en ce qu'elle comporte en outre une étape d'observation de la résorption de la matrice et que l'on sélectionne les matrices sur lesquelles on observe également une résorption.
- 9. Matrices artificielles sélectionnées à l'aide de la méthode selon les revendication 7 ou 8.
- 15 10. Modèle de système osseux cancéreux, caractérisé en ce que l'on utilise le modèle selon l'une des revendications 1 à 6, modifié comme suit :
  - les ostéoblastes et/ou les ostéoclastes sont issus d'animaux normaux, ovariectomisés et/ou orchiectomisés,
- on dépose de plus des cellules issues de lignées cellulaires de cancer.
- 11. Modèle de système osseux atteint d'ostéoporose, caractérisé en ce que l'on utilise le modèle selon l'une des revendications l à 6, modifié comme suit :
  - les ostéoblastes et/ou les ostéoclastes sont issus d'animaux normaux, ovariectomisés et/ou orchiectomisés, l'ostéoporose étant alors induite chimiquement *in situ* et/ou d'animaux knock-out, transgéniques pour toutes molécules dont la modulation de l'expression induit une baisse de la masse osseuse.
  - 12. Modèle de système osseux atteint d'ostéomalacie, caractérisé en ce que l'on utilise le modèle selon l'une des revendications 1 à 6, modifié comme suit :
- 35 les ostéoblastes et/ou les ostéoclastes sont issus d'animaux normaux, l'ostéomalacie étant alors induite chimiquement in situ

25

30

et/ou knock-out pour le récepteur à la vitamine D ou pour toutes autres molécules capable d'induire une ostéomalacie.

- 13. Modèle de système osseux atteint d'arthrite rhumatoïde,
  5 caractérisé en ce que l'on utilise le modèle selon l'une des revendications l à 6, modifié comme suit :
  - les ostéoblastes et/ou les ostéoclastes sont issus d'animaux normaux, l'arthrite rhumatoïde étant alors induite chimiquement in situ, et/ou d'animaux knock-out, transgéniques pour toutes molécules capables d'induire une arthrite rhumatoïde ou d'animaux ayant subi des injections de collagène de type II, ou de toutes autres substances susceptibles d'induire une inflammation articulaire minant une arthrite rhumatoïde.
- 15 14. Modèle de système osseux atteint d'ostéomyélite caractérisé en ce que l'on utilise le modèle selon l'une des revendications 1 à 6, modifié comme suit :
- on ajoute dans le milieu au moins une souche bactérienne ou virale choisie parmi Enterobacter cloacae, le staphylocoque doré, le streptocoque bêta hémolytique A, Haemophilus influenzae type b, les salmonelles, Pseudomonas, et/ou les pneumocoques.
  - 15. Utilisation des modèles selon les revendications 1 à 6, 10 à . 14, pour tester le criblage de molécules thérapeutiques.
  - 16. Test d'agressivité de cellules tumorales caractérisé en ce que l'on prélève des cellules tumorales sur un patient par biopsie, on dépose les cellules prélevées dans un modèle selon l'une quelconque des revendications 1 à 6, 11 à 14, selon l'état pathologique du patient, afin d'observer le développement de cancer secondaire osseux.
- 17. Test de toxicité d'un composé chimique caractérisé en ce que l'on teste au moins une concentration dudit composé sur un modèle selon l'une quelconque des revendications 1 à 6, 11 à 14.



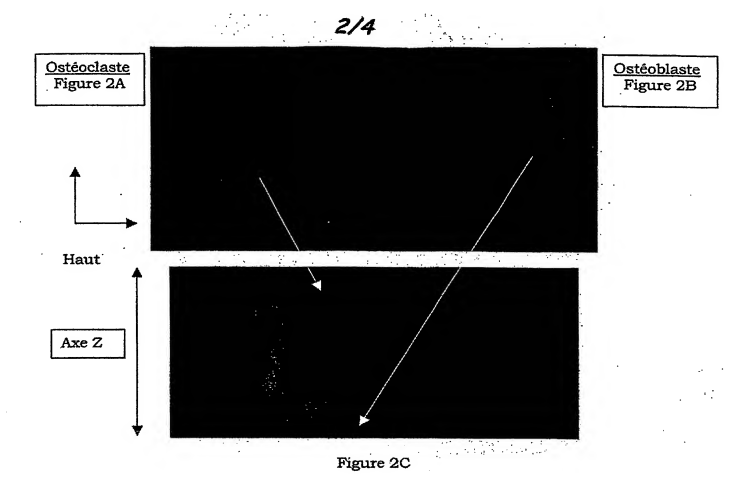


Figure 2

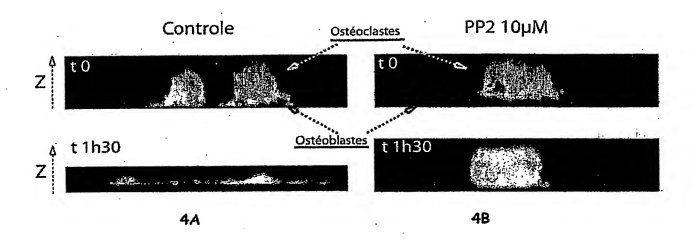
WO 2004/111643

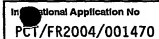
PCT/FR2004/001470

Figure 3

Figure 3C

4/4





A. CLASSIF IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER G01N33/50		,			
According to	International Patent Classification (IPC) or to both national classificat	ion and IPC				
	SEARCHED					
Minimum do IPC 7	Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 GO1N A61L					
	Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched					
j	ata base consulted during the international search (name of data base ternal, CHEM ABS Data, BIOSIS, EMBAS		,			
C. DOCUME	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele	vant passages	Relevant to daim No.			
А	SUN J-S ET AL: "The influence of hydroxyapatite particles on osteo cell activities"  JOURNAL OF BIOMEDICAL MATERIALS R	clast	1-8, 10-17			
X	15 JUN 1999 UNITED STATES, vol. 45, no. 4, 15 June 1999 (1999-06-15), pages 311-321, XP002305029 ISSN: 0021-9304					
	page 312, column 1, paragraph 2 page 313, column 2, paragraph 2 – 315, column 1, paragraph 1 ————					
	_					
X Furt	ther documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed I	n annex,			
° Special ca	ategories of cited documents:	"T" later document published after the inte	rnational filing date			
consider earlier	'A' document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention					
'L' docume which	filing date  "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another  "Y" document of particular relevance, the claimed invention  cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone which is cited to establish the publication date of another  "Y" document of particular relevance, the claimed invention					
*O* docum other	citation or other special reason (as specified)  *O* document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means  *P* document published prior to the international filing date but  *Cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.					
later t	than the priority date claimed	*&* document member of the same patent				
	actual completion of the international search  19 November 2004	Date of mailing of the international sea $18/01/2005$	irch report			
-						
Name and	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk	Authorized officer				
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 Angioni, C						

In atlonal Application No PCT/FR2004/001470

Pelevant to claim No.  1-8, 10-17
1-8, 10-17
10-17 9 1-8,
1-8,
9
1-17
1-17
1–17

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (January 2004)

---- 0 --



		PCT/FR2004/001470
C.(Continue	ntion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	MIZUNO, MORIMICHI ET AL: "Cross-linked collagen gel spheres as a useful carrier for cell culture of MC 3 T 3-E 1 clonal osteogenic cells" SHIKA KISO IGAKKAI ZASSHI , 30(6), 855-8 CODEN: SHKKAN; ISSN: 0385-0137, 1988, XP008032278 the whole document	1–17
Α	YAMANOUCHI K ET AL: "BONE FORMATION BY TRANSPLANTED HUMAN OSTEOBLASTS CULTURED WITHIN COLLAGEN SPONGE WITH DEXAMETHASONE IN VITRO" JOURNAL OF BONE AND MINERAL RESEARCH, NEW YORK, NY, US, vol. 5, no. 16, May 2001 (2001-05), pages 857-867, XP001064413 ISSN: 0884-0431 the whole document	1-17
Т	MULARI M T K ET AL: "Osteoblast-like cells complete osteoclastic bone resorption and form new mineralized bone matrix in vitro" CALCIFIED TISSUE INTERNATIONAL 2004 UNITED STATES, vol. 75, no. 3, 2004, pages 253-261, XP002305030 ISSN: 0171-967X the whole document	1-17
А	SHIBUTANI TOSHIAKI ET AL: "Use of glass slides coated with apatite-collagen complexes for measurement of osteoclastic resorption activity"  J BIOMED MATER RES; JOURNAL OF BIOMEDICAL MATERIALS RESEARCH 2000 JOHN WILEY & SONS INC, NEW YORK, NY, USA, vol. 50, no. 2, 2000, pages 153-159, XP002305031 the whole document	1-17
A	SUN JUI-SHENG ET AL: "Influence of hydroxyapatite particle size on bone cell activities: An in vitro study" JOURNAL OF BIOMEDICAL MATERIALS RESEARCH, vol. 39, no. 3, 5 May 1998 (1998-05-05), pages 390-397, XP002305032 ISSN: 0021-9304 page 391, column 1, paragraph 1	1-17

Intentional Application No PCT/FR2004/001470

Costinu	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	PCT/FR2004/001470
ategory °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	KIKUCHI M ET AL: "Self-organization mechanism in a bone-like hydroxyapatite/collagen nanocomposite synthesized in vitro and its biological reaction in vivo" BIOMATERIALS, ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS BV., BARKING, GB, vol. 22, no. 13, July 2001 (2001-07), pages 1705-1711, XP004245928 ISSN: 0142-9612 the whole document	1-17
A	JONES S J ET AL: "Simulation of bone resorption-repair coupling in vitro" ANATOMY AND EMBRYOLOGY, vol. 190, no. 4, 1994, pages 339-349, XP008038542 ISSN: 0340-2061 the whole document	1-17
Α	TRAIANEDES KATHY ET AL: "5-Lipoxygenase metabolites inhibit bone formation in vitro" ENDOCRINOLOGY, vol. 139, no. 7, July 1998 (1998-07), pages 3178-3184, XP002305033 ISSN: 0013-7227 page 3179, column 1, paragraph 2	1-17

Form PCT/ISA/210

International application No.

FR04/1470

PCT Rule 39.1(iv) – Diagnostic method carried out on the human or animal body.	
ouy.	

', information on patent family members

Internal Application No		
PCT/FR2004/00147	0	

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO 02072842	Α	19-09-2002	WO KR	02072842 A 2002073240 A	
US 4485097	A	27-11-1984	US AT DE EP WO	4485096 A 25193 T 3369465 D 0110966 A 8304177 A	15-02-1987 01 05-03-1987 11 20-06-1984

de Internationale No PCT/FR2004/001470

	"
ASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE	
7 G01N33/50	

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

#### B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS

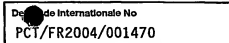
Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) CIB 7 GOIN A61L

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

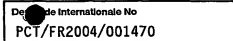
Base de données étectronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés) EPO-Internal, CHEM ABS Data, BIOSIS, EMBASE, COMPENDEX

Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication de	es passages pertinents	no. des revendications visées	
Α	SUN J-S ET AL: "The influence of hydroxyapatite particles on osteoc cell activities" JOURNAL OF BIOMEDICAL MATERIALS RE: 15 JUN 1999 UNITED STATES, vol. 45, no. 4, 15 juin 1999 (1999 pages 311-321, XP002305029	1-8, 10-17		
х	ISSN: 0021-9304 page 312, colonne 1, alinéa 2 page 313, colonne 2, alinéa 2 - page 315, colonne 1, alinéa 1		9	
		X Les documents de familles de br	evets sont indiqués en annexe	
"A" docume consic ou apriorite autre course une expriorite autre course expriorite autre course expriorite autre expriorite autre expriorite autre expriorite exprior	ent définissant l'état général de la technique, non téré comme particulièrement pertinent ent antérieur, mais publié à la date de dépôt international rès cette date ent pouvant jeter un doute sur une revendication de é ou cité pour déterminer la date de publication d'une citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) ent se référant à une divulgation orale, à un usage, à xposition ou tous autres moyens ent publié avant la date de dépôt international, mais	document ultérieur publié après la dat date de priorité et n'appartenenant p technique pertinent, mais cité pour c ou la théorie constituant la base de l'document particulièrement pertinent; être considérée comme nouvelle ou inventive par rapport au document c document particulièrement pertinent; ne peut être considérée comme implorsque le document est associé à u documents de même nature, cette c pour une personne du métier	ant pas à l'état de la our comprendre le principe et de l'invention ent; l'inven tion revendiquée ne peut e ou comme impliquant une activité ent considéré isolément lent; l'inven tion revendiquée et inpliquant une activité inventive é à un ou plusieurs autres ette combinaison étant évidente	
Date à laqu	elle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport	de recherche internationale	
1	9 novembre 2004	18/01/2005		
Nom et adre	esse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016	Fonctionnaire autorisé  Angioni, C		

		PCT/FR2004/001470
C.(suite) D	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	
Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pr	no. des revendications visées
A	LANGSTAFF S ET AL: "Resorbable bioceramics based on stabilized calcium phosphates. Part II: evaluation of biological response" BIOMATERIALS, ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS BV., BARKING, GB,	1-8, 10-17
	vol. 22, no. 2, 15 janvier 2001 (2001-01-15), pages 135-150, XP004236387 ISSN: 0142-9612	
X	abrégé page 135, colonne 1, ligne 12-14 page 135, colonne 2, ligne 10-12 page 137, colonne 1, ligne 39 - colonne 2, ligne 11 page 137, colonne 2, ligne 38 - page 138, colonne 1, ligne 38 page 144, colonne 1, ligne 1 - colonne 2,	9
A	ROVIRA A ET AL: "Colonization of a calcium phosphate/elastin-solubilized peptide-collagen composite material by human osteoblasts" BIOMATERIALS, ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS BV., BARKING, GB, vol. 17, no. 15, 1996, pages 1535-1540, XP004032703	1-8, 10-17
X	ISSN: 0142-9612 le document en entier	9
A	WO 02/072842 A (OSCOTEC INC.) 19 septembre 2002 (2002-09-19) le document en entier	1–17
A	US 4 485 097 A (E. BELL) 27 novembre 1984 (1984-11-27) le document en entier	1–17
А	DOGLIOLI, PIERRE ET AL: "A novel spectrofluorometric technique for specific biocompatibility testing of implantable materials by cell culture: report on use for multiparameter analysis of human osteoblasts cultured on commercially pure titanium and hydroxyapatite" CYTOTECHNOLOGY, 35(2), 93-100 CODEN: CYTOER; ISSN: 0920-9069, 2001, XP008032277 le document en entier	1-17
	-/	



C (suite) D	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	101/11/200	1, 001-1, 0
Catégorie °		pertinents	no. des revendications visées
A	MIZUNO, MORIMICHI ET AL: "Cross-linked collagen gel spheres as a useful carrier for cell culture of MC 3 T 3-E 1 clonal osteogenic cells" SHIKA KISO IGAKKAI ZASSHI, 30(6), 855-8 CODEN: SHKKAN; ISSN: 0385-0137, 1988,		1–17
А	XP008032278 le document en entier  YAMANOUCHI K ET AL: "BONE FORMATION BY TRANSPLANTED HUMAN OSTEOBLASTS CULTURED WITHIN COLLAGEN SPONGE WITH DEXAMETHASONE IN VITRO" JOURNAL OF BONE AND MINERAL RESEARCH, NEW YORK, NY, US,		1–17
т	vol. 5, no. 16, mai 2001 (2001-05), pages 857-867, XP001064413 ISSN: 0884-0431 le document en entier  MULARI M T K ET AL: "Osteoblast-like cells complete osteoclastic bone		1–17
	resorption and form new mineralized bone matrix in vitro" CALCIFIED TISSUE INTERNATIONAL 2004 UNITED STATES, vol. 75, no. 3, 2004, pages 253-261, XP002305030 ISSN: 0171-967X le document en entier		
Α	SHIBUTANI TOSHIAKI ET AL: "Use of glass slides coated with apatite-collagen complexes for measurement of osteoclastic resorption activity"  J BIOMED MATER RES; JOURNAL OF BIOMEDICAL MATERIALS RESEARCH 2000 JOHN WILEY & SONS INC, NEW YORK, NY, USA, vol. 50, no. 2, 2000, pages 153-159, XP002305031 le document en entier		1-17
А	SUN JUI-SHENG ET AL: "Influence of hydroxyapatite particle size on bone cell activities: An in vitro study" JOURNAL OF BIOMEDICAL MATERIALS RESEARCH, vol. 39, no. 3, 5 mai 1998 (1998-05-05), pages 390-397, XP002305032 ISSN: 0021-9304 page 391, colonne 1, alinéa 1		1-17



PCT/FR2004/001470							
C.(suite) DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS  Catégorie de Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents no. des revendications visées							
,ategone ·	identification des documents ches, avec, le cas echeant, i indication des passages i	no. des revendications visées					
A	KIKUCHI M ET AL: "Self-organization mechanism in a bone-like hydroxyapatite/collagen nanocomposite synthesized in vitro and its biological reaction in vivo" BIOMATERIALS, ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS BV., BARKING, GB, vol. 22, no. 13, juillet 2001 (2001-07), pages 1705-1711, XP004245928 ISSN: 0142-9612 le document en entier		1-17				
A	JONES S J ET AL: "Simulation of bone resorption-repair coupling in vitro" ANATOMY AND EMBRYOLOGY, vol. 190, no. 4, 1994, pages 339-349, XP008038542 ISSN: 0340-2061 le document en entier		1-17				
A	TRAIANEDES KATHY ET AL: "5-Lipoxygenase metabolites inhibit bone formation in vitro" ENDOCRINOLOGY, vol. 139, no. 7, juillet 1998 (1998-07), pages 3178-3184, XP002305033 ISSN: 0013-7227 page 3179, colonne 1, alinéa 2		1-17				

mande internationale n° PCT/FR2004/001470

Cadre II Observations – lorsqu'il a été estimé que certaines revendications ne pouvaient pas faire l'objet d'une recherch (suite du point 2 de la première feuille)							
Conformément à l'article 17.2)a), certaines revendications n'ont pas fait l'objet d'une recherche pour les motifs suivants:							
<ol> <li>Les revendications n<sup>os</sup> 16</li> <li>se rapportent à un objet à l'égard duquel l'administration n'est pas tenue de procéder à la recherche, à savoir:</li> </ol>							
Règle 39.1(iv) PCT — Méthode de diagnostic appliquée au corps humain ou animal							
2. Les revendications n <sup>os</sup> se rapportent à des parties de la demande internationale qui ne remplissent pas suffisamment les conditions prescrites pour qu'une recherche significative puisse être effectuée, en particulier:							
·							
3. Les revendications nos sont des revendications dépendantes et ne sont pas rédigées conformément aux dispositions de la deuxième et de la troisième phrases de la règle 6.4.a).							
Cadre III Observations – lorsqu'il y a absence d'unité de l'invention (suite du point 3 de la première feuille)							
L'administration chargée de la recherche internationale a trouvé plusieurs inventions dans la demande internationale, à savoir:							
Comme toutes les taxes additionnelles ont été payées dans les délais par le déposant, le présent rapport de recherche internationale porte sur toutes les revendications pouvant faire l'objet d'une recherche.							
Comme toutes les recherches portant sur les revendications qui s'y prêtaient ont pu être effectuées sans effort particulier justifiant une taxe additionnelle, l'administration n'a sollicité le palement d'aucune taxe de cette nature.							
3. Comme une partie seulement des taxes additionnelles demandées a été payée dans les délals par le déposant, le présent rapport de recherche internationale ne porte que sur les revendications pour lesquelles les taxes ont été payées, à savoir les revendications n <sup>cs</sup>							
Aucune taxe additionnelle demandée n'a été payée dans les délais par le déposant. En conséquence, le présent rapport de recherche internationale ne porte que sur l'invention mentionnée en premier lieu dans les revendications; elle est couverte par les revendications n os							
Remarque quant à la réserve Les taxes additionnelles étaient accompagnées d'une réserve de la part du déposan  Le palement des taxes additionnelles n'était assorti d'aucune réserve.							

## RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

e Internationale No PCT/FR2004/001470

Document brevet cité au rapport de recherche		Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)		Date de publication
WO 02072842	A	19-09-2002	WO KR	02072842 A1 2002073240 A	19-09-2002 23-09-2002
US 4485097	A	27-11-1984	US AT DE EP WO	4485096 A 25193 T 3369465 D1 0110966 A1 8304177 A1	27-11-1984 15-02-1987 05-03-1987 20-06-1984 08-12-1983

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.